Abstract of Japanese Patent Publication

Patent Publication No. 58-2222

Publication date: January 14, 1983

Patent Application No. 54-103062

Application date: August 13, 1979

Patent Laid-Open No. 56-26839

Laid Open date: March 16,1981

Inventor(s): Makoto Komatsu, et al

Applicant: Mitsubishi Gas Chemical Co, Inc.

Title of the Invention: Process for producing aromatic polycarboxylic

acid.

(Names of individuals and corporation have been translated phonetically)

Claim 1: A process for producing trimellitic acid or pyromellitic acid which comprises oxidizing 2,4-dimethylbenzaldehyde or 2,4,5-trimethylbenzaldehyde with molecular oxygen in water solvent, wherein a reaction is performed while maintaining an oxygen concentration in an exhaust gas in an outlet of a reactor to at least 3% in the presence of a metal selected from the group consisting of manganese and cerium and a bromine compound as a catalyst.

特 許 公 藝 (B2)

昭58—2222

Int.Ci.3 C 07 C 63/307 識別記号

庁内整理番号

2949公告 昭和58年(1983) 1月14日

51/255 63/313

6526-4H 6526-4H 6526-4H

発明の数 1

(全4頁)

匈芳香族ポリカルポン酸の製造法

②特 願 昭54-103062

223出 願 昭54(1979)8月13日

69公 開 昭56-26839

❸昭56(1981)3月16日

72)発 明 者 小松真

倉敷市安江 110 - 9

79発 明 田中徹

倉敷市福井 400 -50

73発 明 藤田英明

倉敷市中島1987

何出 人 三菱瓦斯化学株式会社

> 東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号

69引用文献

昭49-10946 (JP, B1)

昭53-92726 (JP,A) 特

劒特許請求の範囲

1 2・4-ジメチルペンズアルデヒド又は2・ 4・5ートリメチルペンズアルデヒドを水溶媒中 分子状酸素で酸化するに際し、マンガン及びセリ ウムより選ばれた金属及び臭素化合物を触媒とし 3%以上に維持しつ」反応させることを特徴とす るトリメリット酸又はピロメリット酸の製造法。 発明の詳細な説明

本発明は2・4ージメチルペンズアルデヒド又 は2・4・5ートリメチルベンズアルデヒトから 30 合より一層困難で実際的でないとされ、一般には トリメリツト酸又はピロメリット酸を製造する方 ` 法に関する。

トリメリツト酸は高級可塑剤、あるいはポリエ ステルの原料として広く用いられており、またピ の原料として用いられている。

従来、芳香族ポリカルポン酸の製造法としてト

リメリツト酸はプソイドクメンをコパルトーマン ガンー臭素系の触媒を用い酢酸溶媒中で空気酸化、 あるいは硝酸酸化して製造する方法が知られてい る。又ピロメリツト酸はデユレン、トリメチルイ 5 ソプロビルペンゼン等の気相空気酸化あるいは硝 酸酸化により製造する方法が知られている。

このうち、硝酸酸化法は他の酸化法、例えば空 気酸化法にくらべて収率が高いと言う特長を有す るが、酸化剤が硝酸であるので芳香族ポリカルポ 10 ン酸を安価に製造するのに障害となるのは明らか である。

一方プソイドクメンを空気酸化する方法は、芳 香族シカルポン酸、例えばテレフタル酸の製造技 術をプソイドクメンの酸化に応用したものである 15 が、テレフタル酸の生成反応は比較的容易に、す なわち比較的低濃度の触媒及び促進剤を用いて、 連続的に、かつ完全混合槽型反応器一基を用いる のみで、ほゞ定量的に反応が完結するのにくらべ て、プソイドクメンの酸化は容易に進行せず、従 20 来より種々の工夫がなされている。例えば、特公 昭45-23732号に於ては、酸化反応を2段 階に分割して行ない、かつ夫々の段階で触媒成分 を変えるという複雑な酸化法が提案されている。 又、特開昭46-7173号でも、2段あるいは て使用し、且つ反応器出口排ガス中の酸素濃度を 25 3段法が提案されている。これらの既存技術では、 完全混合槽型反応器一基の反応では、ブソイドク メンを 50 モル%以上の高収率で得ることは困難 であることを示している。又同様の方法でデュレ ンを液相空気酸化する方法はプソイドクメンの場 デユレンの気相酸化が行なわれている。しかし原 料のデユレンは純粋に入手するのは困難で、従つ て価格は高い上に、気相酸化の場合送入原料の 50モル%以上は完全燃焼し、目的物のピロメリ ロメリツト酸は特殊可塑剤、ポリアミド、イミド 35 ツト酸には原料デユレンの高々50モル%が転化 するにすぎない。

本発明者らはピロメリツト酸、トリメリント酸

などの芳香族ポリカルポン酸を安価に製造する方。 法を種々検討した結果、原料として2・4ーシメ チルペンズアルデヒド又は2・4・5ートリメチ ルベンズアルデヒド又は芳香族カルボン酸を使用 ことにより、トリメリツト酸又はピロメリツト酸 の収率が飛躍的に向上することを見出し本発明を 完成した。

即ち本発明は2・4ージメチルベンズアルデヒ はポリアルキル置換芳香族カルポン酸を水溶媒中 分子状酸素で酸化するに際し、マンガン及びセリ ウムより選ばれた金属及び臭素化合物を触媒とし て使用し、且つ反応器出口排ガス中の酸素濃度を 3%以上に維持しつよ反応させることを特徴とす 15 生じないが、本発明に基づきトリメリツト酸又は るトリメリツト酸又はピロメリット酸の製造法で ある。

本発明において酸化反応の原料として用いる2。 4ージメチルペンズアルデヒド又は2・4・5ー プノイドキュメンをHF-BF。触媒存在下一酸化 炭素と反応させることによつて異性体の副生もな くはゞ定量的に合成することが出来る。

本発明反応の触媒としては上記に記載した如く マンガン、又はセリウムが用いられる。一部の金 25 縮還流操作により反応温度を一定に保つという過 属は臭素イオンと強く結合するためか触媒として 使用することは出来ない。これらの金属にはパラ ジウム、ルテニウム、ピスマス、ニオブ、タリウ ム、テルル、バナジンなどがある。

臭素化合物としては反応中に臭素イオンを生成 30 ~7 0 kg/cmGの範囲が利用される。 するものなら何でも良く、例えば臭化水素、臭化 アンモニウム、臭化ナトリウム、あるいはアルキ ル臭化物などの有機臭素化合物が用いられる。

触媒の作用効果については芳香族ジカルポン酸 ヒトからテレフタル酸を合成する場合には、臭素 化合物のみを用いても反応は進行し積極的に金属 イオンを添加しなくても高収率でテレフタル酸を 得ることが出来るが、トリメリット酸又はピロメ 又は2・4・5ートリメチルペンズアルデヒド又 は芳香族カルポン酸から合成する場合には金属触 媒を共存させることが必要である。

本発明に於て触媒として添加する臭素イオンの

量は水溶媒に対し0.5~12重量%、好ましくは 0.5~6重量%である。また金属イオンの量は、 臭素イオンと当量又は当量以下が望ましい。

本発明においては溶媒として水を用いる。水溶 し、且つ一定の反応条件で液相空気酸化を行なう 5 媒を用いることにより酸化による溶媒の燃焼によ るロス等を生じることがなく好適である。溶媒の 使用量に特に制限はないが、原料アルデヒド又は カルポン酸に対し同重量以上用いるのが好ましい。

又本発明においては上記の金属及び臭素化合物 ド又は2・4・5 ートリメチルペンズアルデヒド又 10 を触媒として使用すると共に反応器出口排ガス中 の酸素濃度を3%以上に維持しつ1反応させるこ とが必要である。このような現象は芳香族シカル ポン酸の場合には認めることが出来ず、排ガス中 の酸素濃度 3%以下で反応させても何らの問題も ピロメリツト酸を製造する場合排ガス中の酸素濃 度が3%以下になるとタール状物質が生成しトリ メリツト酸又はピロメリツト酸の収率は低下する。 酸素濃度が高い場合は特に障害はないが、酸素濃 トリメチルペンズアルデヒドはメタキシレン又は 20 度10%を超えると爆発範囲に入るので8%以下 に押えるのが好ましい。

> 本発明を実施するに際し、反応温度は180か ら280℃でありとくに210から260℃が好 ましい。反応圧力は一般には水溶媒の蒸発及び凝 程で自動的に定まるが、外部からの熱交換の手段 により反応圧力を一定の希望値に保つことも可能 である。圧力範囲としては反応液を液相に保ち得 る圧力範囲であれば特に制限はないが、通常10

酸化剤としては酸素又は空気のいずれも使用し 得るが空気の使用が経済的に有利である。

反応は回分式、半連続式、連続式のいずれの手 段でも行なうことが出来るが、特に本発明の効果 の場合と大きく異なる。たとえば p ートルアルデ 35 を発揮させるには、従来法で多段の反応器を必要 としていた連続酸化法に適用するのが最も好適で ある。

実施例 1

遺流冷却器、攪拌装置、加熱装置および原料送 リット酸を、2・4ージメチルベンズアルデヒド 40 入口、ガス導入口、反応物排出口を有する内容積 2ℓのシルコニウム製オートクレープに水671 **タ及び臭化マンガン(4水塩)389を仕込む。** ガス導入口から窒素を圧入し10kg/cmGに昇圧 したのち、加熱装置で230cまで昇温する。つ

5

いでガス導入口から空気を送入して窒素を空気に 置換し、空気を吹込みながら、2・4・5ートリ メチルペンスアルデヒド (純度99.5%)を 2608/hの割合で1時間張込む。この間、反 応圧力は43kg/cmlに又、排ガス中の酸素濃度は 5 ~4%に保つように流量を制御する。反応器中の 4~5%に保つた。2・4・5ートリメチルペン メアルデヒドの張込みが終了してからも約10分 間空気を吹込み続け排ガス中の酸素濃度が21% に回復したのち空気の吹込を中止し、反応器を冷 スラリー状になつており、これを固液分離したの ち、固形分を冷水で洗浄し65℃で乾燥した。得 られた固体は400分でピロメリツト酸の2水和 物であつた。この他反応母液及び洗浄液中にピロ メリット酸の2水和物が209存在しており、2・15 び臭化マンガン(4水塩)589用いた以外は、 4・5ートリメチルペンズアルデヒドからピロメ リット酸のモル収率は82.5%であつた。

実施例 2

実施例1と同じ反応装置に、水6718、臭化 マンガン(4水塩)199及び臭化水素109を 20 実施例 5 仕込み、かつ、反応温度を240℃、反応圧力を 53kg/cmGとする以外は、実施例1と同様にし て2・4・5ートリメチルペンズアルデヒトの酸 化を半連続式に実施した。

得られたピロメリツト酸2水和物は固体として 25 3908、液中に208、合計4108であり、 2・4・5ートリメチルペンズアルデヒドからの ピロメリット酸モル収率は80.5%であつた。

化水素20分を仕込んだのみでマンガン塩は加え ずに反応温度230℃で反応を行なわせた。マン ガン塩を加えた場合と異なり酸素の吸収速度は遅 かつた。2・4・5ートリメチルベンズアルデヒ ドの供給を終つてから10分間空気を通したのち 35 冷却してオートクレープから反応生成物をとり出 したところ、タール状物質であり、ピロメリット 酸の固体は得られなかつた。

実施例 3

実施例1と同じ反応装置に、水500%、臭化 40 水素 7 8 及び臭化マンガン (4 水塩) 1 5 8 を仕 込む。窒素で加圧して昇温し、温度が230cに なつてからこの装置に2・4ージメチルペンズア ルデヒト(純度99.5%以上)を毎時250分の

割合で、又、触媒液(組成は反応器仕込液と同一) を毎時500分の割合で別々に供給する。2・4 – ジメチルベンズアルデヒドの供給と同時に空気 の送入を開始し反応器よりの排ガス中の酸素を3 液面を一定に保ちつゝ反応器より毎時約8909 の反応生成物を抜取る。

反応生成物は冷却状態でスラリーとなり、これ を沪別して固液分離し、毎時370分のトリメリ 却してから反応生成物を取出した。反応生成物は 10 ツト酸を得る。これは原料として供給した2・4 ージメチルペンズアルデヒドの 9 4.4 %がトリメ リツト酸に変化したことを意味する。

実施例 4

仕込液として、水6708、臭化水素108及 実施例1と全く同様にして2・4・5ートリメチ ルペンズアルデヒドの酸化を行なつた結果、原料 の2・4・5ートリメチルペンズアルデヒドに対 し81モル%の収率でピロメリツト酸を得た。

仕込液として水6708、臭化水素59及び臭 化第一セリウム(5水塩)319を用いた以外は、 実施例1と全く同様にして2・4・5ートリメチ ルペンズアルデヒドの酸化を行なつた。

生成したピロメリットの収率は原料の2・4・ 5ートリメチルベンズアルデヒドに対し82モル %であつた。

実施例 6

実施例3と同様の方法で、かつ同じ触媒組成で 実施例1と同じ反応装置に、水6719及び臭 30 2・4・5ートリメチルベンズアルデヒドの酸化 反応を連続的に行なつた。即ち触媒液を毎時 500%、2・4・5ートリメチルペンズアルデ ヒトを毎時2508の割合で別々に反応器に供給 し、反応器より毎時約960分の生成物を得た。 生成したピロメリット酸2水和物は平均して毎 時4028であり、2・4・5ートリメチルペン ズアルデヒトの821モル%がピロメリツト酸に 転化した。

実施例 7

実施例1と同じ反応装置に仕込液として水 6708、臭化水素28及び臭化マンガン(4水 塩)33分を仕込み、反応温度を230℃とし、 かつ、2・4ージメチルペンズアルデヒドを 2508/hの割合で1時間張込み、排ガス中の

比較例 3

酸素濃度を3~4%に固定して空気酸化を行なつ た。

生成したトリメリット酸は固体及び母液中に含 有されているものを合せて3728であり、原料 収率は95%であつた。

比較例 2

実施例2と同じ触媒を用い、反応温度も240 で、反応圧力を 5 3 kg/cm G として実施例 2 と同 ルデヒドの酸化を行なつた。ただし、この場合、 排ガス中の酸素濃度を1~2%に保つて酸化を行 なつた。2・4・5ートリメチルペンズアルデヒ ドの供給を終つてのち、10分間空気を通し、冷 却してオートクレープから反応生成物をとり出し 15 濃度を3%以下としても、テレフタル酸を収率よ たところ、タール状物質が生成しており、刺激臭

がしてピロメリット酸の固体は得られなかつた。

実施例2と同じ触媒を用い、反応温度240℃、 反応圧力53kg/cmlGとして、実施例2の如く半 の2・4ージメチルペンズアルデヒドからのモル 5 連続的に p ートルアルデヒド (純度 9 9.2 %)の 酸化を行なつた。ただし、pートルアルデヒトは 2668/hの割合で1時間供給し、かつ、排ガ ス中の酸素濃度は1~2%の範囲で酸化を行なつ た。pートルアルデヒドの供給が終つてから10 じく半連続的に2・4・5ートリメチルペンズア 10 分間空気を送入したのち、空気の送入を停止して、 オートクレープを冷却後内容易を取出した。

生成物として、テレフタル酸350分を得た。 これはモル収率95%に相当する。pートルアル デヒドの酸化に於いては酸化時の排ガス中の酸素 く合成することが出来る。